# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## **PCT**

### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>5</sup> : A61F 2/04	A1	(11) Numéro de publication internationale: ¡(43) Date de publication internationale: (01.09.94)	WO 94/18907 ler septembre 1994
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/F  (22) Date de dépôt international: 16 février 1994  (30) Données relatives à la priorité: 93/02284 19 février 1993 (19.02.93)		DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, K	R, KZ, LK, LU, LV, T, RO, RU, SD, SE, In (AT, BE, CH, DE, I, NL, PT, SE), brevet
(71)(72) Déposant et inventeur: DEVONEC, Marian (F avenue des Balmes, F-01700 Miribel (FR).	TR/FR]; 8	1, Publiée  Avec rapport de recherche internationa	ıle,
(74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAURE postale 3011, F-69392 Lyon Cédex 03 (FR).	AU; Bo	te	

(54) Title: PROSTHESIS FOR TREATING A NATURAL CHANNEL OR LUMEN, PARTICULARLY AN ENDO-URETHRAL PROSTHESIS

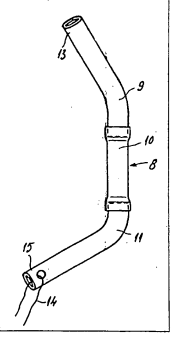
(54) Titre: PROTHESE DESTINEE AU TRAITEMENT D'UNE LUMIERE OU VOIE NATURELLE, NOTAMMENT PROTHESE ENDO-URETHRALE

#### (57) Abstract

A prosthesis (8) for treating a natural channel or lumen (1) in the human or animal body, in which a flow passes through a sphincter (5). The prosthesis includes a tubular, particularly cylindrical member (9, 11) that is flexible enough to follow the shape of the natural lumen yet siff enough to maintain an artificial passage therein, said member being insertable into said lumen. The wall of the tube is, at least on the outside, made of a relatively smooth and soft biocompatible material such as silicone rubber. Said prosthesis includes two tubular members (9, 11) as defined above for insertion into said lumen (1) on respective sides of the sphincter (5), where they are joined together by a flexible and deformable linking member (10) held in the orifice of the sphincter (5). Each tubular member has a substantially uniform outer cross-section from one end to the other.

#### (57) Abrégé

Prothèse (8) destinée au traitement d'une lumière (1) ou voie naturelle d'un corps humain ou animal, par laquelle s'effectue un écoulement de part et d'autre d'un sphincter (5), ladite prothèse comprenant un élément tubulaire (9, 11), notamment de forme cylindrique, suffisamment souple pour se conformer à ladite lumière naturelle, mais suffisamment rigide pour maintenir un passage artificiel dans ladite lumière, destiné à être placé dans ladite lumière naturelle, la paroi dudit tube comprenant un matériau biocompatible, relativement lisse et mou, tel qu'un caoutchouc silicone, au moins dans sa partie externe, caractérisée en ce que ladite prothèse comprend deux éléments tubulaires (9, 11), tels que définis dans le préambule de la présente revendication, destinés à être disposés dans ladite lumière (1), respectivement de part et d'autre du sphincter (5), et attachés l'un à l'autre par un moyen du dia élément tubulaire présentant une section extérieure sensiblement constante d'une extrémité à l'autre dudit élément.



WO 94/18907 PCT/FR94/00171

## PROTHESE DESTINEE AU TRAITEMENT D'UNE LUMIERE OU VOIE NATURELLE, NOTAMMENT PROTHESE ENDO-URETHRALE

La présente invention concerne le traitement de lumières ou voies naturelles du corps humain ou animal, par lesquelles s'effectue un transit ou un écoulement d'un fluide, notamment d'un fluide corporel, liquide ou gazeux, de part et d'autre d'un sphincter. Les voies urinaires, aéro-digestives, gynécologiques constituent des lumières naturelles au sens de la présente invention.

10

"traitement", on entend aussi bien intervention de type mécanique, visant à rétablir un écoulement, au préalable perturbé ou empêché, en raison obstruction ou d'une sténose de la d'une naturelle, qu'un traitement ou intervention à visée 15 thérapeutique, par exemple pour guider la cicatrisation de la paroi de la lumière naturelle, après une intervention chirurgicale, ou pour réduire une hyperplasie d'un organe ou glande entourant cette même lumière.

La présente invention sera introduite, définie, et décrite, à titre d'exemple non limitatif, par référence aux prothèses endo-uréthrales qui sont mises en oeuvre dans l'urèthre, en relation avec le sphincter strié.

Conformément au document FR-A-2 667 783, on a décrit une prothèse endo-uréthrale, constituée par un 25 élément tubulaire, de forme générale cylindrique, dont la paroi comprend un matériau biocompatible relativement lisse et mou, par exemple un caoutchouc siliconé, au moins partie externe. Cet élément tubulaire est suffisamment souple pour se conformer au profil anatomique 30 de l'urèthre et à ses mouvements, mais suffisamment rigide, notamment en direction radiale ou diamétrale, pour maintenir un passage artificiel dans l'urèthre. élément tubulaire est destiné à être placé dans l'urèthre, sans passer au travers du sphincter strié, dans le segment 35 prostatique et/ou dans l'un quelconque des segments membraneux, bulbaire, périnéal et pénien.

2

Par "élément tubulaire", on entend tout élément dont la surface extérieure est décrite par une génératrice correspondant à une ligne droite ou courbe, ou autre, autour d'un axe.

Selon le document FR-A-2 667 783, le maintien de l'élément tubulaire dans l'urèthre est obtenu, principalement par l'appui élastique en extension radiale de la paroi dudit élément contre la paroi uréthrale, et secondairement par différentes entailles ménagées dans la paroi du même élément tubulaire, dégageant des becs d'accrochage avec la paroi uréthrale, un peu à la manière d'écailles.

En pratique, une telle prothèse n'est pas autostatique, pour différentes raisons :

- l'appui élastique de l'élément tubulaire est insuffisant 15 pour le maintenir en position dans l'urèthre, sauf à prévoir ou obtenir un appui très important, susceptible uréthrale, conduisant la paroi d'endommager et rendant de façon patient, douleurs du l'extraction de la prothèse implantée, difficile 20 impossible
  - les becs d'accrochage, ou écailles, ne coopèrent avec la paroi uréthrale, selon sa direction longitudinale, que dans un seul sens correspondant à l'interdiction ou la limitation de la descente de la prothèse; ces becs d'accrochage ne peuvent donc empêcher la prothèse de remonter

25

35

- la nature extérieurement lisse de l'élément tubulaire favorise son glissement naturel contre la paroi uréthrale, en particulier lors des différents mouvements de l'urèthre
  - et enfin, les différentes entailles constituent autant de surfaces ponctuelles d'appui, ou zones de turbulence, sur lesquelles s'exercent tant la pression statique que la pression dynamique du flux urinaire, lors de la

WO 94/18907 PCT/FR94/00171

3

miction ; céci conduit à favoriser la descente de la prothèse uréthrale.

Conformément au document WO91/16005, on connaît par ailleurs des prothèses métalliques consistant en deux éléments, constitués chacun par des spires métalliques jointives ou non, destinés à être disposés dans l'urèthre respectivement de part et d'autre du sphincter strié. Pour ces spires compressibles de manière chaque élément, manière centrifuge, et expansibles de centripète 10 déterminent dans leur position expansée une surface d'enveloppe de section variable d'une extrémité à l'autre.

On connaît aussi des prothèses constituées par un tube métallique ou non, ajouré, expansible au moment de son implantation dans l'urèthre.

Aujourd'hui, les différentes prothèses uréthrales proposées ou décrites, n'ont pas su concilier :

20

- d'un côté, l'autostatisme qui suppose selon les solutions précédentes, d'une manière ou d'une autre, un certain ancrage de la prothèse sur la muqueuse de la paroi uréthrale
- et de l'autre côté, une facilité d'introduction et surtout d'extraction de la prothèse, c'est-à-dire sa réversibilité.

La présente invention a pour objet une prothèse, 25 et notamment une prothèse endo-uréthrale, autostatique, pouvant être introduite et extraite de manière atraumatique de la lumière ou voie naturelle, dans laquelle elle est implantée.

Une prothèse selon l'invention comprend deux 30 éléments tubulaires, obtenus à partir d'un matériau biocompatible relativement lisse et mou tel qu'un caoutchouc silicone, destinés à être disposés dans la lumière, respectivement de part et d'autre du sphincter, et attachés l'un à l'autre par un moyen de liaison, souple et déformable, destiné à être pris dans l'orifice du sphincter. Chaque élément présente une section extérieure

PCT/FR94/00171

WO 94/18907

10

20

sensiblement constante d'une extrémité à l'autre dudit élément.

Préférentiellement, ce moyen de liaison consiste en un manchon souple, dont les deux extrémités sont 5 reliées en continuité d'écoulement respectivement avec les deux éléments tubulaires ; ce moyen de liaison peut être aussi un simple fil ou plusieurs fils de liaison, attachés individuellement à leurs deux extrémités, respectivement aux deux éléments tubulaires.

prothèse .comportant les caractéristiques techniques définies précédemment, apporte par ailleurs les avantages déterminants suivants.

Le manchon souple ou moyen de liaison constitue une zone prédéterminée de plicature de la prothèse, susceptible d'absorber sans raideur tous les 15 est naturelle. Cette la lumière mouvements de prédéterminée de plicature permet le travail harmonieux du sphincter. La longueur de ce manchon souple est par ailleurs adaptée à celle du sphincter.

Une telle prothèse présente un profil extérieur régulier, ce qui la rend atraumatique, aussi bien lors de son insertion que de son retrait, lesquels peuvent être faits sans anesthésie générale, et ce qui apporte de l'aisance quant à son positionnement. Ceci la rend aussi 25 biocompatible, au sens où elle n'irrite pas la muqueuse interne de la lumière ou voie naturelle.

Une telle prothèse présente aussi une surface intérieure continue, régulière, en particulier quant à sa section interne, ce qui lui confère de très bonnes propriétés hydrauliques, c'est-à-dire sans obstacle, par exemple vis-à-vis d'un écoulement urinaire. S'agissant de la miction, une prothèse uréthrale selon l'invention n'est pas mobilisée par le flux urinaire.

Une telle prothèse est auto-statique par rapport au sphincter : au repos, le sphincter l'immobilise, et en miction son glissement est empêché par les deux éléments

-

tubulaires, respectivement en butée de part et d'autre du sphincter.

Une telle prothèse est aussi particulièrement facile à mettre en place, avec des instruments simples, en particulier sans recourir nécessairement à des contrôles endoscopiques, ou radiologiques. En particulier, comme exposé ci-après, par simple glissement de la prothèse endo-uréthrale le long de l'urèthre, celle-ci s'immobilise automatiquement en bonne position, au moment où le manchon souple arrive au niveau du sphincter qui se referme sur lui.

De manière essentielle, une telle prothèse ne gène ou ne perturbe les fonctions du sphincter; elle s'ouvre et se ferme, et travaille donc de façon symétrique et étanche, sous l'action du sphincter.

La présente invention est maintenant décrite par référence aux dessins annexés, dans lesquels :

- la figure 1 représente une prothèse endo-uréthrale conforme à un premier mode d'exécution de l'invention;
- 20 la figure 2 représente une coupe anatomique des voies urinaires du corps humain masculin ; une prothèse selon figure 1 est représentée sur cette coupe, dans sa position implantée ;
  - les figures 3 et 4 représentent de manière schématique,
     la coopération d'une prothèse selon l'invention et du sphincter strié, respectivement en écoulement par le relâchement du sphincter, et en obturation par la contraction du sphincter;
  - la figure 5 représente trois variantes, référencées (a) à (c) d'un manchon souple appartenant à une prothèse selon figure 1; chaque variante (a) à (c) est représentée respectivement en position d'écoulement (miction), en position d'obturation (continence); et en coupe transversale;
  - 35 la figure 6 représente une prothèse endo-uréthrale conforme à un deuxième mode d'exécution de l'invention ;

WO 94/18907 PCT/FR94/00171

6

- la figure 7 représente une prothèse endo-uréthrale conforme à un troisième mode d'exécution de l'invention;

- la figure 8 représente un ensemble pour l'insertion d'une prothèse selon figure 6, cet ensemble étant montré en haut selon la figure 8b en position démontée avec la prothèse, et en bas selon la figure 8a en position montée avec la prothèse;
- les figures 9 à 12 représentent respectivement quatre 10 étapes successives de la procédure d'insertion d'une prothèse selon la figure 6 ;
  - la figure 13 représente une prothèse conforme à un dernier mode d'exécution de l'invention.

Conformément à la figure 2, l'urèthre 1 s'étend de 15 bas en haut, à partir du méat urinaire 7 jusqu'au col vésical 3 de la vessie 2. Au-dessus du sphincter strié 5, l'urèthre comprend un segment prostatique sus-montanal 101, et un segment prostatique sous-montanal 102, de part et d'autre du verumontanum.

20 Au-dessous du sphincter 5, l'urèthre comprend vers le méat 7, le segment membraneux 103, le segment bulbaire 104, le segment périnéal 105, et enfin le segment pénien 106.

Une prothèse 8 selon l'invention, telle que 25 représentée à la figure 1, est destinée à être implantée comme décrit ci-après, dans l'urêthre 1, de part et d'autre du sphincter 5.

Ex vivo, c'est-à-dire dans sa conformation non implantée, représentée à la figure 1, une prothèse 8 selon 1'invention comprend deux éléments tubulaires 9 et 11, de forme cylindrique dans la représentation de la figure 1, dont la paroi est constituée par un matériau biocompatible, éventuellement biodégradable, relativement lisse et mou, par exemple un caoutchouc silicone. Chaque 35 élément tubulaire 9 ou 11 est suffisamment souple, pour se conformer au segment de l'urêthre dans lequel il doit être

WO 94/18907 PCT/FR94/00171

•

placé, tout en étant suffisamment rigide pour maintenir un endo-uréthral. Chaque élément passage artificiel présente une section extérieure tubulaire 9 ou 11 sensiblement constante, d'une extrémité à l'autre dudit élément. Ces deux éléments tubulaires sont reliés ou attachés l'un à l'autre, par un moyen de liaison, consistant selon les modes d'exécution des figures 1, 6, 7 et 13, en un manchon souple 10, destiné à être pris dans l'orifice du sphincter 5, comme montré une fois implanté à 10 la figure 2.

Comme représenté à la figure 2, la prothèse mise en place, décrite ci-après, comprend donc de manière continue, les deux éléments tubulaires 9 et 11 disposés dans l'urèthre 1, respectivement de part et d'autre du sphincter 5, et attachés l'un à l'autre par le manchon souple 10, pris dans l'orifice du sphincter 5.

Comme montré par la figure 1, les deux extrémités souple 10 sont reliées en continuité manchon d'écoulement, respectivement avec les deux éléments 20 tubulaires 9 et 11. La paroi du manchon 10 est plus souple, notamment plus mince que la paroi de chaque élément tubulaire 9 ou 11. En pratique, cette paroi du d'un voile de manchon 10 peut être obtenue à partir les éléments tubulaires 9 et . 11 silicone, 25 constitués, en ce qui les concerne, par une paroi de caoutchouc silicone, relativement plus épaisse. La liaison entre le manchon 10 d'une part, et les deux éléments tubulaires 9 et 11, est obtenue de toute façon appropriée, par exemple par collage. De manière représentée à la 30 figure 5, le manchon souple 10 peut être ajouré de manière distribuée selon son pourtour, notamment par des fentes ou manière à faciliter la fenêtres longitudinales, de plicature du manchon 10, et à assurer la continence; les dimensions de ces fenêtres ou fentes sont telles que la 35 liaison entre les éléments tubulaires 9 et 11 est réduite "

8

à un faisceau de bandelettes ou de fils, dans le prolongement desdits éléments tubulaires 9 et 11.

Comme montré par les figures 3 et 4 et de manière schématique, la paroi du manchon souple 10 est susceptible 5 de prendre deux conformations sous l'action du sphincter strié 5, à savoir une conformation d'écoulement représentée à la figure 3, ayant la forme d'un cylindre, par le relâchement du sphincter 5, et une conformation d'obturation, représentée à la figure 4, correspondant à une forme biconique ou en sablier, par la contraction du sphincter 5.

Comme représenté à la figure 3, mais également dans sa conformation ex vivo, les éléments tubulaires 9 et 11 forment avec le manchon souple 10, un conduit de intérieure sensiblement constante 15 section direction longitudinale de la prothèse 8. Chaque élément tubulaire 9 ou 11 a un profil extérieur sensiblement direction la même selon régulier ou constant longitudinale. Quelle que soit la conformation, les deux extrémités du manchon souple 10 sont reliées en continuité éléments deux respectivement avec les d'écoulement, manière étant, de Ceci tubulaires 9 et 11. lorsque le calibre du méat uréthral représentée, permet, l'élément tubulaire inférieur 11 peut avoir une 25 section extérieure plus importante que celle de l'élément le but de favoriser supérieur 9, dans tubulaire l'autostatisme, et de prévenir la migration de la prothèse vers le haut.

Comme représenté à la figure 1, ex vivo,

c'est-à-dire en dehors de toute contrainte imposée par son
implantation dans l'urêthre, chaque élément tubulaire 9
ou 11 peut présenter une angulation prédéterminée selon
son axe, adaptée, identique ou différente de l'angulation
naturelle ou physiologique du segment dans lequel ledit
élément tubulaire est destiné à être implanté. Plus
précisément, en considérant la direction et le sens

9

d'implantation selon la figure 2, le segment tubulaire supérieur 9 peut présenter une angulation comprise entre 140 et 160°, et de préférence égale à 150°, et le segment tubulaire inférieur 11 peut présenter une angulation comprise entre 110 et 130°, et de préférence égale à 120°. Cette angulation est rémanente, ce qui veut dire que sous contrainte, elle peut être supprimée, mais que hors contrainte, chaque élément tubulaire reprend, de manière angulation d'origine. élastique, sensiblement son 10 L'angulation retenue, par exemple celle de l'élément tubulaire inférieur 11 dans sa partie adjacente au manchon 10 en regard du sphincter 5, peut être choisie pour s'opposer à la forme anatomique de l'urêthre, par exemple du segment bulbaire 104, et ainsi s'opposer à la 15 migration de la prothèse vers le haut, au travers du sphincter 5.

Le diamètre extérieur des deux éléments tubulaires est voisin de 7,3 mm (22 selon la codification Charrière); il peut être de 8 mm (Charrière 24) pour l'élément tubulaire inférieur.

20

Comme montré à la figure 1, la prothèse 8 comprend un fil d'extraction 14 à son extrémité inférieure 15, toujours selon le sens d'implantation représenté à la figure 2.

25 Conformément au mode d'exécution représenté à la figure 13, chaque élément tubulaire 9 ou 11 peut être ajouré par des perforations 51, distribuées selon sa longueur, du côté de son extrémité libre, c'est-à-dire opposé au manchon 10; ces perforations favorisent 30 l'incrustation de la prothèse vis-à-vis de la paroi uréthrale.

Conformément au mode d'exécution représenté à la figure 7, l'élément tubulaire supérieur 9 présente une ou des encoches distribuées selon sa longueur, par exemple une encoche 9a en hélice, à la manière d'un filet de vis, ou des encoches disposées en quinconce, et ceci toujours

pour favoriser l'élimination des sécrétions naturelles de la prostate ou de débris tissulaires libérés par son traitement.

Comme montré par la figure 13, une spirale 52 métallique ou non, constitue une armature de chaque élément tubulaire 9 ou 11. Elle est noyée dans le matériau élastomère du tube de chaque élément tubulaire, comme représenté à la figure 13, mais elle peut être également apparente extérieurement, par exemple à des fins de 10 traitement thérapeutique de la paroi uréthrale. L'armature 52 de chaque élément tubulaire 9 ou 11 s'étend à partir du manchon 10, sur une partie seulement de la longueur dudit élément tubulaire, de telle sorte que sa partie restante demeure sécable, par exemple pour adapter 15 la longueur de l'élément tubulaire 9 à celle du segment prostatique 101/102, ou pour adapter la longueur l'élément tubulaire 11, par rapport à la localisation d'une sténose dans la partie de l'urèthre 1 sous sphincter 5.

Comme le montre la figure 13, le matériau élastomère recouvre, au moins vers l'extérieur l'armature métallique 52, et constitue donc au moins la partie externe de chaque élément tubulaire 9 ou 11, au contact de la paroi uréthrale.

Conformément aux figures 6 et 7, l'extrémité 25 đе l'élément tubulaire supérieur supérieure c'est-à-dire celle opposée au manchon 10 de liaison, est transversalement obturée, et se présente sous la forme d'un bout 9b convexe et arrondi. Ce bout présente un ou 9c de communication 30 deux orifices latéraux avec l'intérieur de l'élément tubulaire 9.

Chaque élément tubulaire 9 ou 11 peut être revêtu sur sa surface extérieure, d'un produit thérapeutique, aux fins d'un traitement de l'urèthre. Conformément à la figure 8b, pour insérer une prothèse uréthrale conforme à la figure 6 ou à la figure 7, on dispose d'un ensemble comprenant :

- un mandrin 60 semi-rigide, creux dont la extérieure est adaptée pour recevoir par emmanchement, la prothèse 8 ; ce mandrin présente, d'un côté une butée conique, et de l'autre extérieure 61 côté, fermée, contre laquelle extrémité 62 l'extrémité obturée 9b de la prothèse 8 vient en butée, dans sa 62 du 10 position emmanchée; cette extrémité fermée mandrin 60 présente oeil d'écoulement un
- l'intérieur du mandrin 60, pouvant venir en coïncidence avec l'orifice latéral 9c de la prothèse, toujours dans sa position emmanchée;

  15 un poussoir rigide creux 63, dont la section intérieure
- est adaptée pour un emmanchement dudit poussoir sur le mandrin semi-rigide 60 ; la longueur du poussoir 63 est adaptée pour servir, dans sa position emmanchée, d'entretoise entre la prothèse emmanchée 8 et la butée extérieure 61 du mandrin 60.

Le dispositif d'insertion décrit précédemment est utilisé de la manière suivante.

On assemble en une seule pièce :

- le mandrin 60 ;
- 25 le poussoir 63, emmanché sur le mandrin 60, en venant en butée contre son extrémité proximale, matérialisée par la butée conique 61;
- et enfin, la prothèse 8, également emmanchée sur l'extrémité libre du mandrin 60, pour venir en butée par
   son extrémité 9b contre l'extrémité libre 62 du mandrin 60.

Dans cette position assemblée, représentée au bas de la figure 8a, le poussoir 63 sert d'entretoise entre la prothèse 8 et la butée extérieure 61 du mandrin 60. La prothèse 8 est orientée angulairement par rapport au mandrin 60, de telle manière que l'oeil d'écoulement 62a

WO 94/18907 PCT/FR94/00171

12

est en coïncidence avec l'orifice latéral 9c de la prothèse, de section plus importante.

Après lubrification du canal 1 de l'urèthre, l'ensemble assemblé est inséré à travers le méat 7 uréthral, jusqu'à ce que l'extrémité supérieure 9b de la prothèse débouche dans la vessie 2. Dès ce moment, l'écoulement d'urine par le mandrin 60 signale l'arrivée du dispositif d'insertion dans la vessie, conformément à la position représentée à la figure 9.

Le mandrin 60 est alors libéré et retiré, tout en maintenant le poussoir 63 en position dans l'urêthre, de façon à ce que la prothèse 8 ne bouge pas ; conférer figure 10.

10

Une fois le mandrin 60 retiré, le poussoir 63 est 15 lui-même retiré de l'urèthre 1 ; conférer figure 11. A ce stade, l'élément tubulaire inférieur 11 de la prothèse 8 se trouve à la hauteur du sphincter strié.

Une traction douce vers le bas, exercée par le fil 14, permet de faire glisser l'élément tubulaire 20 inférieur 11 et d'engager le manchon souple 10 dans le sphincter.

Dès ce moment, l'opérateur ressent immédiatement un blocage en extraction, qui correspond au bon positionnement de la prothèse 8 par rapport au 25 sphincter 5, qui se ferme sur le manchon souple 10. La position correcte de la prothèse est donc automatiquement trouvée; conférer figure 12.

Pendant cette dernière opération, l'opérateur peut également s'aider de son index en réalisant un toucher rectal, car l'élément tubulaire inférieur 11 est bien perçu au doigt, et son passage en deça du sphincter 5 est bien noté, avec la disparition de la consistance dudit élément tubulaire inférieur, remplacé par le manchon souple 10. Le positionnement correct de la prothèse 8, par rapport au sphincter 5, est totalement indolore, et il ne nécessite aucune instrumentation rigide, par exemple une

WO 94/18907

13

pince. Il ne nécessite aussi aucun contrôle radiologique. Tout au plus, peut-il être facilité par l'utilisation d'une sonde d'échographie, qui remplacera le doigt au niveau du rectum.

A partir de la figure 12, la prothèse mise en place peut être facilement retirée, à l'aide d'une pince par exemple, par une simple traction sur le bord libre de l'élément tubulaire inférieur 11, la résistance du sphincter 5 est faible, puisque la pression de clôture de 10 ce dernier est inférieure à la pression exercée par une colonne d'eau de 100 cm. Dès que l'élément supérieur 9 est engagé dans le sphincter 5, le glissement et le retrait de la prothèse 8 se font sans aucun accrochage par rapport à la paroi uréthrale.

Une prothèse conforme à la figure 6, mise en place avec un dispositif d'insertion selon la figure 8, à la positionne atraumatique, .se sphincter, et quasi-automatique par rapport au est autostatique.

15

25

Cette prothèse est atraumatique, à la fois par sa 20 configuration extérieure et par sa manipulation :

- sa configuration est atraumatique, en raison de son convexe ou arrondie, supérieure 9b extrémité éventuellement flexible, ce qui évite tout traumatisme de la muqueuse uréthrale, et donc tout saignement, en raison de sa surface extérieure quasiment lisse, c'est-à-dire sans aspérité ou relief particulier, et en raison du manchon intermédiaire souple, permettant le jeu normal du sphincter ;
- 30 sa manipulation est atraumatique, car, comme décrit précédemment, sa mise en place est aussi douce et simple que celle d'une sonde à demeure ; en permettant le fonctionnement normal du sphincter, la prothèse se présente à la manière d'une sonde à demeure continente ; pendant toute la durée où le patient porte cette 35 prothèse, la vessie n'est pas blessée, ce qui évite

14

toute formation de caillots; et au moment de son retrait, la prothèse 8 glisse d'un seul bloc, sans générer de douleur particulière pour le patient.

Le positionnement d'une prothèse selon l'invention est quasi automatique, puisqu'en définitive, il est assuré par la simple perception tactile d'une résistance, au moment où le sphincter se ferme sur le manchon souple 10. Selon l'invention, le positionnement repose sur un repérage tactile, à la fois par la traction exercée sur le 10 fil 14, et/ou par un toucher rectal qui permet de sentir la fin du franchissement du sphincter 5 par l'élément tubulaire inférieur 11. Et selon l'invention, tout défaut de mise en position est récupérable, en mobilisant la prothèse par une traction faible générant peu de douleur 15 pour le patient, et ne requérant pas de ce fait, une anesthésie générale.

Et enfin, la prothèse est autostatique, par la présence des deux éléments tubulaires 9 et 11 de part et d'autre du sphincter 5. Cet autostatisme peut d'ailleurs 20 être amélioré, par la présence d'orifices ou d'encoches, comme décrit aux figures 7 et 13, dans lesquelles s'engage la muqueuse uréthrale.

. 15

#### REVENDICATIONS

- (8) destinée au traitement d'une 1) Prothèse lumière (1) ou voie naturelle d'un corps humain ou animal, par laquelle s'effectue un écoulement de part et d'autre 5 d'un sphincter (5), ladite prothèse comprenant un élément (9,11), notamment de forme cylindrique, tubulaire suffisamment souple pour se conformer à ladite lumière naturelle, mais suffisamment rigide pour maintenir un passage artificiel dans ladite lumière, destiné à être 10 placé dans ladite lumière naturelle, la paroi dudit tube comprenant un matériau biocompatible, relativement lisse et mou, tel qu'un caoutchouc silicone, au moins dans sa partie externe, caractérisée en ce que ladite prothèse comprend deux éléments tubulaires (9,11), tels que définis 15 dans le préambule de la présente revendication, destinés à être disposés dans ladite lumière (1), respectivement de part et d'autre du sphincter (5), et attachés l'un à de liaison (10), l'autre par un moyen souple et déformable, destiné à être pris dans l'orifice 20 sphincter (5), et chaque dit élément tubulaire présentant une section extérieure sensiblement constante d'une extrémité à l'autre dudit élément.
- 2) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que le moyen de liaison consiste en un manchon 25 souple (10), dont la longueur est adaptée à celle du sphincter, et dont les deux extrémités sont reliées en continuité d'écoulement, respectivement avec les deux éléments tubulaires (9,11), la paroi dudit manchon souple étant susceptible de prendre deux conformations sous à savoir sphincter, une conformation d'obturation (Fig.4); par la contraction du sphincter (5), par le. une conformation d'écoulement (Fig.3), relâchement du sphincter.
- 3) Prothèse selon la revendication 2, caractérisée 35 en ce que la paroi du manchon (10) est plus souple,

notamment plus mince que la paroi de chaque élément tubulaire (9,11).

- 4) Prothèse selon la revendication 2, caractérisée en ce que la conformation d'obturation (Fig.4) correspond à une forme biconique ou en sablier.
- 5) Prothèse selon la revendication 2, caractérisée en ce que la conformation d'écoulement (Fig.3) correspond à une forme cylindrique.
- 6) Prothèse selon la revendication 2, caractérisée 10 en ce que le manchon souple (10) est ajouré de manière distribuée selon son pourtour, notamment par des fentes ou fenêtres longitudinales (Fig.5).
- 7) Prothèse selon la revendication 2, caractérisée en ce que les éléments tubulaires (9,11) forment avec le 15 manchon souple (10) dans sa conformation d'écoulement, un conduit de section intérieure sensiblement constante selon la direction longitudinale de la prothèse (8).
  - 8) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que le moyen de liaison (10) consiste en une pluralité de fils, attachés individuellement à leurs deux extrémités, respectivement aux deux éléments tubulaires (9,11)
- 9) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que la paroi d'au moins un élément tubulaire (9,11)
  25 comporte une armature tubulaire, notamment une spirale métallique ou non, par exemple noyée dans le matériau du tube, ou apparente extérieurement.
- 10) Prothèse selon la revendication 9, caractérisée en ce que l'armature s'étend à partir du 30 moyen de liaison (10), sur une portion de la longueur de l'élément tubulaire (9,11).
  - 11) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'au moins un élément tubulaire (9,11) est ajouré par des orifices distribués selon sa longueur.
- 35 12) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que la surface extérieure de l'un (9)

25

30

des éléments tubulaires présente une ou des encoches distribuées selon sa longueur, notamment une encoche en hélice, à la manière d'un filet de vis, ou des encoches en quinconce.

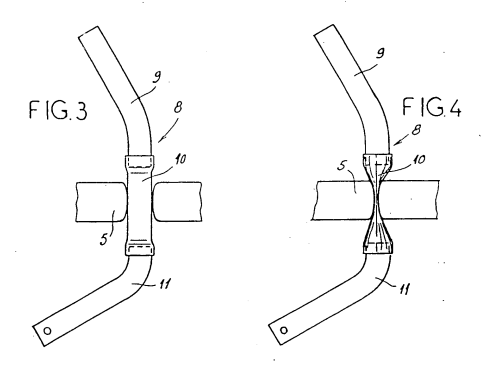
- 13) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'extrémité de l'un (9) des éléments tubulaires, opposée au moyen de liaison (10), est transversalement obturée, notamment par un bout convexe, et présente au moins un orifice latéral de communication avec l'intérieur dudit élément.
  - 14) Prothèse selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comprend un fil d'extraction (14) à son extrémité inférieure (15).
- 15) Prothèse selon la revendication 1, 15 caractérisée en ce que le diamètre extérieur d'un élément tubulaire (11), dit inférieur, est supérieur au diamètre extérieur de l'autre élément tubulaire (9), dit supérieur.
- 16) Prothèse selon la revendication 1,
  caractérisée en ce qu'au moins un élément tubulaire (9,11)
  20 est revêtu à l'extérieur d'un produit thérapeutique.
  - 17) Ensemble pour l'insertion d'une prothèse selon la revendication 13, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - un mandrin (60) semi-rigide, creux, dont la section extérieure est adaptée pour recevoir par emmanchement la prothèse (8), présentant d'un côté une butée extérieure (61), et de l'autre côté, une extrémité fermée (62) contre laquelle l'extrémité obturée (9b) de la prothèse vient en butée dans sa position emmanchée, ladite extrémité fermée (62) présentant un oeil (62a) d'écoulement à l'intérieur dudit mandrin, pouvant venir en coïncidence avec l'orifice latéral (9c) de ladite prothèse, toujours dans sa position emmanchée;
- un poussoir rigide creux (63), dont la section intérieure est adaptée pour un emmanchement dudit
   poussoir sur le mandrin semi-rigide (60), et dont la longueur est adaptée pour servir, dans la position

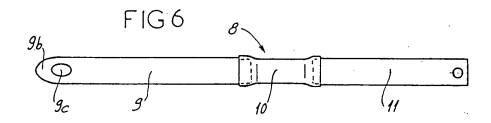
WO 94/18907 PCT/FR94/00171

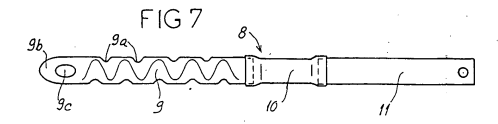
18 .

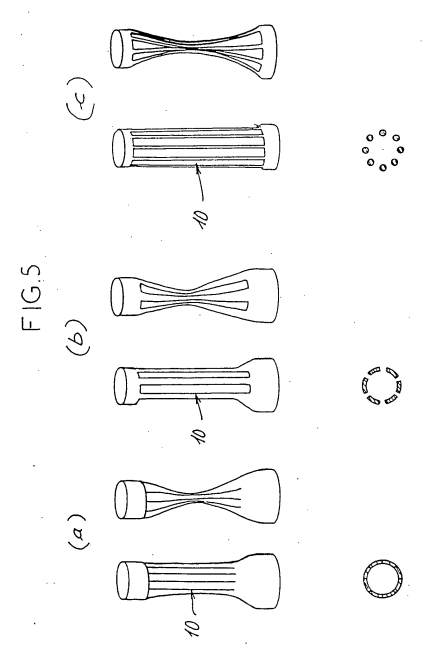
emmanchée dudit poussoir, d'entretoise entre la prothèse (8) emmanchée et la butée extérieure (61).

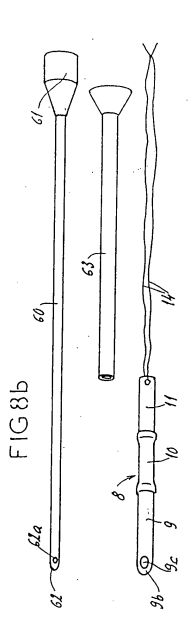
Copied from 10665//2 on 24-03-2004

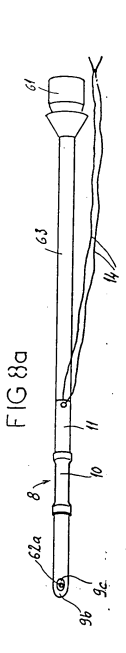


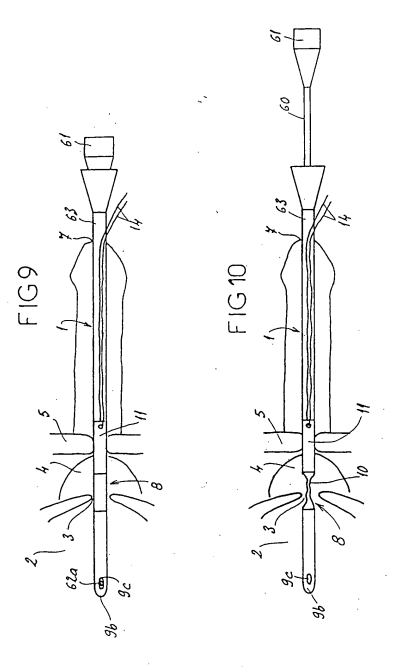


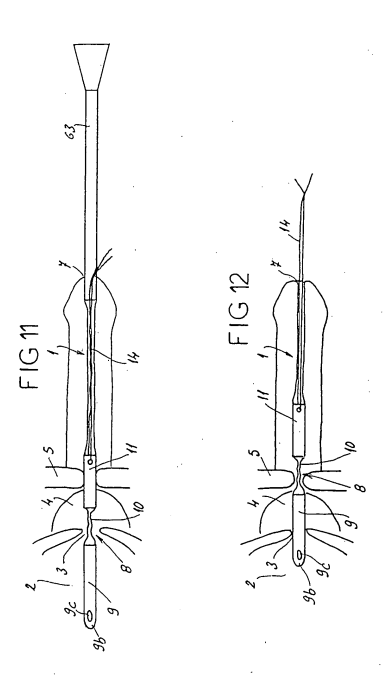












CT/FR 94/00171

A. CLASSIFICATION OF SOMECT MATTER IPC 5 A61F2/04	•
A constitute to International Police (Participan /IDC) as to both patients also feature and IDC	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED  L:  Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)	
IPC 5 A61F	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields sea	rched
Documentation searched only, man immuniting operationation to the exert that are properties are included in the	
	· .
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)	
•	,
•	
C DOCUMENTS CONSIDER ED TO DE DEL EVANT	, н
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Caugory	<del></del>
A FR,A,2 667 783 (BERBERIAN) 17 April 1992 cited in the application	1
see page 10, line 23 - line 26; figures	
A WO,A,91 16005 (STENTEK INC.) 31 October 1991 cited in the application	1
see figure 4	
A US,A,3 657 744 (ERSEK) 25 April 1972 see column 2, line 14 - line 27 see figure 1	1,17
A US,A,5 122 154 (RHODES) 16 June 1992 see abstract; figures	1
-/	
Y Purther documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in	annex.
* Special categories of cited documents :	nanonal filing date
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  Ta document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  Ta later document published after the intension or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	ory underlying the
E' earlier document but published on or after the international filing date  L' document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the doc	ument is taken alone
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  Odocument referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  which is cited to establish the publication date of another considered to involve an involv	entive step when the re other such docu-
'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent (	amily ,
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international sea	
19 May 1994	1 06.94
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk	
Tel. (+ 31-70) 340-3016 Godot, T Fax (+ 31-70) 340-3016	•

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992

page 1 of 2

INTER! TONAL SEARCH REPORT

PC1, at Voolgation Sc.

ategory	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO HE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	and appropriate of the control of th	Telephone County (40).
4	US,A,4 973 301 (NISSENKORN) 27 November 1990 see figures 1,4	1
,		
	•	
	•	
		·

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

# RAPPORT DE RECHF THE INTERNATIONALE

PCT/i-R 94/00171

A. CLASSE	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61F2/04					
3.5 3			·			
	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB				
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE  son minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	classement)				
CIB 5	A61F		Ì			
Documentat	uon consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relevent des domaines su	ir lesquels a porte la recherche			
			}			
Base de don uulisés)	nees électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la hase de données, et si cela est r	calisable, termes de recherche			
		•				
			` ` `			
	IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	der nassages perfinents	no, des revendications visées			
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas echeant, l'indication c	nes parages per unit				
A	FR,A,2 667 783 (BERBERIAN) 17 Avri	1 1992	1			
A	cité dans la demande	1 1556				
	voir page 10, ligne 23 - ligne 26;	figures				
			1			
A	WO,A,91 16005 (STENTEK INC.) 31 Oc 1991	tobre	1			
	cité dans la demande					
,	voir figure 4					
	US,A,3 657 744 (ERSEK) 25 Avril 19	72	1,17			
A	voir colonne 2, ligne 14 - ligne 27					
	voir figure 1					
	 ue A E 122 154 (DUODES) 16 luis 10	02	1			
A	US,A,5 122 154 (RHODES) 16 Juin 19 voir abrégé; figures		•			
	-/	<b></b>	·			
	•		,			
		Y Les documents de familles de bre	vets sont indiques en annexe			
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de lamilles de bre				
* Catègories	spéciales de documents cités:	document ulterieur publié après la da	ite de dépôt international ou la			
	ent définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenement p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la hase de l	omprendre le principe			
'E' docum	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt internauonal	document particulièrement pertinent	l'invention revendiquée ne peut			
ou apres cette date étre considèrée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considèré isolèment.						
autre (	citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme impli	quant une actività inventive			
	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du mêtier	mbinaison étant évidente			
	ent publié avant la date de dépôt international, mais leurement à la date de phonte revendiquée	document qui fait partie de la même	famille de brevets			
Date a laqu	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale			
_			01. 06. 94			
$\lfloor \ \rfloor^1$	9 Mai 1994		V 1. UV. 91			
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé				
	NI 2280 HV Rijswijk	A 1 . T				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.  Fax: (+31-70) 340-3016  Godot, T					

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

tor. Enternationale

PCT/FR 94/00171

ategone '	denutication des documents cites, avec, le cas echeant. I indication des passages perunents	no, des revendications visces		
	US,A,4 973 301 (NISSENKORN) 27 Novembre 1990 voir figures 1,4	1		
•				
	L			
		٠.		
		,		
Ì				
	·			
	•			
		·		
	•			
l				

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1997

page 2 de 2

#### INT RNATIONAL SEARCH REPORT

matten on patent family members

PCT/FR 94/00171

				<del></del>
Patent document ented in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
FR-A-2667783	17-04-92	WO-A-	9320779	28-10-93
WO-A-9116005	31-10-91	AU-A- EP-A-	7799491 0525110	11-11-91 03-02-93
US-A-3657744	25-04-72	ŅONE	,	
US-A-5122154	16-06-92	NONE		
US-A-4973301	27-11-90	NONE		

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992

# RAFFORT DE RECHETTHE INTERNATIONALE (

Renseignements relatify aux membri

amilles de breves

PC1...R 94/00171

Date de publication			Date de publication	
17-04-92	WO-A-	9320779	28-10-93	
31-10-91	AU-A- EP-A-	7799491 0525110	11-11-91 03-02-93	
25-04-72	AUCUN			
16-06-92	AUCUN			
27-11-90	AUCUN			
	25-04-72 16-06-92	Publication   famille de	Publication   famille de brevet(s)	publication         famille de brevet(s)         publication           17-04-92         WO-A-         9320779         28-10-93           31-10-91         AU-A-         7799491         11-11-91           EP-A-         0525110         03-02-93           25-04-72         AUCUN           16-06-92         AUCUN

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)